

VERSICAN PLUS BB ORAL LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION BUVABLE POUR CHIENS

Autorisé

- Water, purified
- Bordetella bronchiseptica, strain 92 B, Live

Identification du produit

Dénomination du médicament:

VERSICAN PLUS BB ORAL LYOPHILISAT ET SOLVANT POUR SUSPENSION BUVABLE
POUR CHIENS

Substance(s) active(s):

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Disponible uniquement en [Anglais](#)

Espèces cibles:

Chien

Voie d'administration:

Voie orale

Informations sur le produit

Substance(s) active(s) / Concentration:

Disponible uniquement en [Anglais](#)

1.00 millilitre(s) / 1.00 Dose

Disponible uniquement en [Anglais](#)

140000000.00 Colony forming unit / 1.00 Dose

Forme pharmaceutique:

Lyophilisat et solvant pour suspension buvable

Code anatomique, thérapeutique, chimique, vétérinaire (ATCvet):

QI07AE01

Conditions de délivrance:

Médicament vétérinaire soumis à prescription vétérinaire

Statut de l'autorisation:

Valide

Autorisé en:

France

Description des conditionnements:

Boîte de 5 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 5 flacons de 1 mL de solvant

Boîte de 25 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 25 flacons de 1 mL de solvant

Boîte de 10 flacons de 1 dose de lyophilisat et de 10 flacons de 1 mL de solvant

Informations complémentaires

Type d'autorisation:

Marketing Authorisation

Base légale de l'autorisation du produit:

Disponible uniquement en [Anglais](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Norwegian](#)

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis France

Date de l'autorisation de mise sur le marché:

20/12/2018

Site(s) de libération des lots du produit fini:

Zoetis Belgium

Autorité responsable:

French Agency For Food, Environmental And Occupational Health & Safety

Numéro de l'autorisation:

FR/V/6855258 5/2018

Date de modification du statut de l'autorisation:

10/03/2023

État membre de référence:

France

Numéro de procédure:

FR/V/0401/001

États membres concernés:

Autriche Belgique Bulgarie Croatie Chypre Tchéquie Danemark Estonie
Finlande Allemagne Grèce Hongrie Irlande Italie Lettonie Lituanie
Luxembourg Pays-Bas Norvège Pologne Portugal Roumanie Slovaquie
Slovénie Espagne Suède Royaume-Uni (Irlande du Nord)

Pour connaître les évènements indésirables rapportés concernant les médicaments vétérinaires, consulter ce site www.adrreports.eu/vet

Documents

Résumé des caractéristiques du produit

Notice du conditionnement et étiquetage

Fichier combinant tous les documents

Ce document n'existe pas dans cette langue (français). Vous pouvez le trouver dans une autre langue ci-dessous.

eu-puar-frv0401001-mr-rpe777-en.pdf